

Das Jahresregister ist unter 5 Rubriken alphabetisch geordnet.

1. Zahl = Heftnummer, 2. Zahl = Seite. MPG = Medizinproduktegesetz, MP = Medizinprodukte

Stichwortregister	Global Harmonisation Task Force 3/95	– Was ist neu ab dem 1. Januar 2002?	Wundversorgung, moderne Produkte 3/102
Abgrenzungskatalog, BVMed begrüßt Verabschiedung 2/64	Handwerksordnung, Medizinproduktegesetz verdrängt 2/58 Heilmittelwerbegesetz, zur Änderung 2/55 Hilfsmittel im Pflegeheim, Kostenerstattung 1/14, 3/98, 4/148	Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung, Bekanntmachung 4/158 Medizintechnische Innovationen im Krankenhaus, Bundesratsinitiative zur Einführung 1/13	Verbände – Bundesverband der Medizintechnologie 1/23, 2/71, 3/115 – Deutsche Krankenhausgesellschaft 1/23, 4/157 – Spectaris 3/115
Bundeskostenverordnung nach dem Medizinproduktegesetz 2/51 Bundesministerium für Gesundheit und Soziale Sicherung (BMGS) 4/132 Bundesratsinitiative zur Einführung medizintechnischer Innovationen im Krankenhaus 1/13	Hygiene-Richtlinien 1/4	Organersatz aus dem Reagenzglas 4/149	Normen
CE-Kennzeichnung, Schutz vor Sonderzeichen 2/63 CT-Röntgen statt Endoskopie 2/65 DIMDI-Verordnung erlassen 4/134, 4/159 DRG-System muss Innovationen der Medizintechnologie Raum lassen 4/145	Implantatwerkstoffe, Langzeitbiokompatibilität 1/16	Patientenschutz, Hersteller und Anwender stehen gemeinsam in der Verantwortung 3/96 Preisangabe, Änderungen 4/142 Private Labelling 2/46	Informationen zur Normung: Sicherheit von medizinischen elektrischen Geräten 4/157
EG-Richtlinien, Weiterentwicklung nach der Neuen Konzeption 3/87 Eigenmarke, Vertrieb von Medizinprodukten als 2/46 Einmalprodukte, Wiederverwendung von 4/143 Endoskopie, CT-Röntgen statt 2/65 Europäische Union	Innovationsregelung ab 2003, BVMed begrüßt 4/143	Recht – Betriebliche Krankenkasse als Betreiberin im Sinne der MPBetreibV 3/105 – Drittmittelinwerbung 4/152 – Ethikkommission, Tätigkeit einer 1/21 – Informationstätigkeit der Bundesregierung im Bereich des Verbraucherschutzes 4/153 – Zahnbleichmittel als Medizinprodukte 2/67	Aus den Behörden
– Änderung der Drittstaatenabkommen mit den USA, Kanada, Australien, Neuseeland und Japan 4/141 – Harmonisierung der Gesundheitssysteme 4/140 – Europa-Bevollmächtigter 2/61 – Europäische Union und Schweiz schließen „Gegenseitiges Abkommen“ 3/102	Integrierte Blutprodukte, In-vitro-Diagnostika und Medizinprodukte 2/40	Respiratorische Heimtherapie, Hygienesicherheit erhöhen 3/100	Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten 1/24 Bundeskostenverordnung zum Medizinproduktegesetz 2/72 DIMDI-Verordnung 4/159 Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung 4/158 Verordnung über die Erfassung, Bewertung und Abwehr von Risiken bei Medizinprodukten 3/116
Fallpauschalengesetz, Änderungen 1/15	ISO 13485:200X, gegen die grundsätzliche Abweichung von der ISO 9001:2000 3/100	Sponsoring, rechtliche Klarstellung gefordert 1/15	Autorenregister
Ganzkörper-Bildgebung zur Krebsdiagnostik 1/19 Gesundheitssysteme, Harmonisierung in der EU 4/140	Klinische Prüfungen – Planung und Durchführung nach den neuen harmonisierten Normen 4/137 – rechtliche Voraussetzungen 3/80 Koalitionsvertrag für die 15. Wahlperiode 4/124	Umgebungsluft ist kein Arzneimittel 3/101	Attenberger, J. 1/4 Baumann, Hans Georg 1/21, 2/67, 3/105, 4/152, 4/153 Bellwinkel, Dierk 3/95 Besen, Marc 2/55 De la Roza, Rafael 2/46 Einicke, Dipl.-Ing. Hans-Werner 3/92 Haindl, Hans 2/61 Hellwig, Dr. Bettina 1/16, 4/149 Ininger, G. 1/4 Mielke, M. 1/4 Mirbach, Horst 2/58 Reischl, Wilfried 2/51 Schorn, Dr. Gert H. 1/4, 1/8, 2/40, 2/63, 3/87, 3/94, 4/132, 4/134, 4/140, 4/141 Schwing, Claus 1/19, 2/65 Wachenhausen, Dr. Heike 3/80, 4/137
	Medizinproduktegesetz – Neufassung des MPG, der MPBetreibV und MPVerschrV 4/143 – umfassende Änderungen in Kraft 1/8 – verdrängt Handwerksordnung 2/58	Tissue engineering 4/149 VDE, Online-Abo 3/103 Verbraucherschutz: Bundesinstitut für Risikobewertung nimmt seine Arbeit auf 4/ Weltweiter Warenverkehr für Medizinprodukte 3/95 Wiederverwendung von medizinischen Einmalprodukten 4/143	